[19]中华人民共和国国家知识产权局

[51] Int. Cl7

C081. 63/00 C081. 63/00 C08J 5/04

[12]发明专利说明书

[21] ZL.专利号 94111852.5

[45]接银公告日 2000年11月22日

[11]授权会会号 CN 1058738C

[22]申請日 1994.7.29 [24]銀田日 2000.10.28

[21]申請号 94111852.5

[73]专制权人 四川联合大学

地址 610065 四川省成都市廣子桥

[72]袁權人 顾 宜 鲁在君 谢美丽 察兴贤 [56]参考文献

DE4,016,296 1991. 9. 5 C08L63/00 US4,557,979 1985.12.10 B32B15/08 审查集 唐少华 [74]會別代理机构 成都科技大学专利代理事务所 代理人 邓维轩

权利要求书 2 页 说明书 7 页 附置页数 0 页

[54]激明名称 开环液合脂醛树脂与纤维增强复合材料 [57]摘要

一种开环综合酚醛何胜与纤维增强复合材料。它是由自制苯并 · 康与环氧树脂 和/或酚醛树脂共振。经过调节榕树、催化剂或菌化新种类及用量、径接或涂 放纤维、织物来实现复合材料的增强作用。该产品具有较高的热稳定性,电气、物理和机械性能优良。尤其是高温机械强度突出,适用作150~180℃长期使用的耐高温的结构材料和电绝缘材料。成本低,易于推广应用,有显著的经济效益和社会效益。

BEST AVAILABLE COPY

SSN 1 0 0 8-4

1. 一种开环聚合酚醛树脂与纤维增强复合材料,其特征在于该复合材料的基体树脂配方组分(按重量分计)为:

苯并噻嗪	30~90 份
环氧树脂	10~50 {{}}
酚醛树脂	20~70 份
固化剂或催化剂	0.1~8 f }
溶剂	80~120 {} }

按上述配方分别称量、混合、配制成溶液、该树脂溶液粘度(除4[#]杯25°C)在10~20 秒内,凝胶化时间(平板小刀法150°C)在30 秒至6 分钟之间,固含量为40~60%,然后用该树脂溶液浸渍或涂敷纤维或纤维织物、浸胶料的烘焙温度为50~140°C,烘焙时间5~15 分钟,预浸料中挥发物含量<2%,可溶性树脂含量>90%,胶含量为35~45%。复合材料的压制成型温度为160~200°C,压制时间为2~3 小时。

2. 按照权利要求1 所述开环聚合酚醛树脂与纤维增强复合材料,其特征在于该复合材料的苯并喝啡制备用原料配方组分(按重量分计)为:

酚类化合物	30~70 份
胺类化合物	30~70 份
甲醛或多聚甲醛	25~35 G
溶 郏	120~250 (3)

举并喋喋环状结构的合成分两步进行,第一步是在溶剂存在下。于0~20℃,胺类化合物与甲醛或多聚甲醛反应生成N一二羟甲基化合物,控制PH值在8~10之间,使N一二羟甲基在溶液中稳定,第二步加入酚类化合物后,使N一二羟甲基化合物首先在酚羟基邻位反应,随后与酚羟基之间脱水闭环生

成苯并噻嗪环状结构化合物,成环率为60~95%,或在40~60℃下加入胺类化合物于甲醛溶液中后,迅速加入酚类化合物反应生成苯并噻嗪环状化合物。

r:

- 3. 按照权利要求1 或2 所述开环聚合酚醛树脂与纤维增强复合材料。其特征在于该复合材料的苯并噻嗪制备的酚类化合物为苯酚、对甲酚、对叔丁基苯酚、同甲酚、对氯苯酚。对硝基苯酚、对氰基苯酚、双酚A、双酚S、三羟基二苯醛、对苯二酚或低分子量线型酚醛树脂。
- 4. 按照权利要求1或2所述开环聚合酚醛制脂与纤维增强复合材料,其 特征在于该复合材料的苯并噻嗪制备的胺类化合物为甲胺、苯胺、氨、对苯二 胺、间苯二胺、己二胺、乙二胺、二苯甲烷二胺、二苯醛二胺或二苯砜二胺。
- 5. 按照权利要求1 或2 所述开环聚合酚醛树脂与纤维增强复合材料,其 特征在于该复合材料和苯并噻嗪制备的溶剂为甲苯、二甲苯、二氧六环、乙醇、 二氯乙烷、异丙醇或四氢呋喃。
- 6. 按照权利要求1 所述开环聚合粉醛树脂与纤维增强复合材料。其特征 在于该树脂体系的固化剂或催化剂为无机酸、有机酸、伯胺、仲胺、叔胺、酸 酐或六次甲基四胺。
- 7. 按照权利要求2 所述开环聚合酚醛树脂与纤维增强复合材料。其特征在于控制PH值的碱性化合物为KOH、NaOH、Mg (OH)2、三乙醇胺、三乙胺、吡啶或咪唑。

开环聚合酚醛树脂与纤维增强复合材料

本发明涉及一种开环聚合酚醛树脂与纤维增强复合材料及其制造方法,该树脂含苯并噁嗪(1-噁-3-唑四氢化萘)环状结构化合物(每一个分子中至少含一个环状结构)。环氧树脂和/或酚醛树脂以及固化剂和/或催化剂组分。纤维增强复合材料可作耐高温结构材料和电绝缘材料使用。

40 年代,国外对酚类分合物、胺类化合物和甲醛的合成反应进行了较系统的研究。合成了含苯并噻嗪环状结构的化合物,反应式如下:

OH + 2CH₂O + H₂N - R'
$$= \frac{2H_2O}{R}$$
 $= \frac{O}{N-R'}$

式中R=氫、卤素原子,烷基,烷氧基等

R'-脂肪族或劳香族基团

与其他有关酚醛的缩合反应比较,该反应的一个突出的特点是酚羟基参 予了闭环反应。

1973 年,德国人 H·Schreiber 在德国专利 2255504 和 2323936 中报导了苯并噻嗪化合物的开环聚合反应,并通过苯并噻嗪化合物与环氧树脂或酚醛树脂的共聚制得新型酚醛塑料。这种开环聚合酚醛树脂制品的耐热性较低,虽经 200℃ 处理 21 小时,马丁耐热性仍低于 100℃,Schreiber 进行了多方面尝试,但马丁耐热性最高只能达到 120~130℃,最后采用脂环族的环氧树脂与苯并噻嗪化合物共聚才得到玻璃化转变温度 > 200℃ 的塑料,并获得美国专Re.32745,授权日期,1988 年 9 月 6 日。由于脂环族环氧树脂的成本较高,

难以实现工业化规模的生产和应用。与此同时,美国人 Higginbottom 也就苯并喋喋化合物与胺类化合物混合制备阴极电泳涂层获得美国专利 4557979。

本发明的目的是针对现有技术的不足而提供一种开环聚合酚醛树脂与纤维增强复合材料。它是由自制苯并噻嗪与环氧树脂和/或酚醛树脂共混,经过调节溶剂、催化剂或固化剂的种类及用量,浸渍或涂敷纤维、织物来实现复合材料的增强作用。该产品具有较高的热稳定性、电气、物理和机械性能优良,适用作150~180℃长期使用的耐高温结构材料和电绝缘材料。

本发明提供的开环聚合酚醛树脂与纤维增强复合材料的配方组分(按重量计)为:

苯并噁嗪 30~90 份

环氧树脂(可用二官能、三官能或四官能通用型或高性能环氧树脂)

10~50份

酚醛树脂 (可用分子量不同的线型酚醛树脂)

20~70 份

固化剂或催化剂 (无机酸、有机酸、伯胺、仲胺、叔胺、酸酐或六次甲基四胺) 0、1~8份

溶剂 (可用甲苯、二甲苯、乙醇、丙酮或四氢呋喃)

80~120份

按上述配方组分分别称量、混合、配制成溶剂。该树脂溶液粘度(涂 4 # 杯 25℃)在 10~20 秒内,凝胶化时间(平板小刀法 150℃)在 30 秒至 6 分钟之间,固含量 40~60%。然后用该树脂溶液浸渍或涂敷纤维或纤维织物,纤维可用玻璃纤维、玻璃布、碳纤维及碳布,为了完全去掉溶剂,并适当提高预聚物的反应程度以满足复合材料压制工艺的要求,依据整热分析(DTA)和扭辨分析(TBA)对树脂固化过程的研究结果和树脂凝胶化时间的测定结果,确定浸胶料的烘焙条件为:烘焙温度为 50~140℃,烘焙时间为 5~15 分钟。由此得到的预浸料中挥发物含量<2%、可溶性树脂含量>90%,胶含量为 35~45%,复合材料的最终压制成型温度为 160~200℃。压制时间 2~3 小时,获得各种复合材料制品。

苯并噻嗪的合成是通过酚类化合物、胺类化合物与甲醛反应而制得,其

起始原料的配方组分(按重量计)为:

勤类化合物 (可用苯酚、对甲酚、对叔丁基苯酚、间甲酚、对氯苯酚、 对硝基苯酚、对氨基苯酚、对氰基苯酚或低分子量线型酚醛树脂)

30~70份

胺类化合物(可用甲胺、苯胺、氨、二苯甲烷二胺、间苯二胺、二苯醛 二胺、二苯砜二胺、对苯二胺、己二胺或乙二胺) 30~70 份

甲醛或多聚甲醛

25~35份

溶剂 (可用甲苯、二甲苯、二氧六环、乙醇、二氯乙烷、异丙醇或四氢 呋喃) 120~250 份

苯并噻嗪的反应式为:

R 为氫、卤素原子、烧基、烧氨基; R'为脂肪族或芳香族基团。

苯并噻嗪环状结构的合成分两步进行,第一步是在溶剂存在下,于 0_{-} 20°C、胺类化合物与甲醛或多聚甲醛反应生成 N_{-} 二羟甲基化合物,通过控制(加人 KOH、NaOH、Mg(OH)₂、三乙醇胺、三乙胺、吡啶或咪唑)PH 值在 8_{-} 10 之间,使 N_{-} 二羟甲基在溶液中稳定,从而避免脱水融化或分子内脱水

生成西佛碱;第二步加入酚类化合物后,N-二羟甲基化合物首先在酚羟基邻位反应,随后与酚羟基之间脱水闭环生成苯并噁嗪环状结构化合物,成环率为60~90%。

苯并噻嗪环状结构的合成亦可在较高温度(40~60℃)下加人胺类化合物于甲醛溶液中迅速加入酚类化合物反应生成苯并噻嗪环状化合物。

表1就本发明的开环聚合酚醛树脂基玻璃布层压板(MDATFI-EGF)的性能测试值与国内主要几种 H 级电绝缘玻璃布层压板的性能值进行比较(包括改性二苯醚树脂、有机硅环氧树脂和双马来酰亚胺树脂基玻璃布层压板)。除了马丁耐热温度为 222℃略偏低外,开环聚合酚醛树脂基玻璃布层压板的其它各项机械性能和电气性能值均达到或超过上述各种层压板的指标,尤其是180℃的弯曲强度为 262MPa,保持率>50%。开环聚合酚醛树脂纤维增强复合材料适用于 150℃~180℃长期使用的耐高温机器零件、结构件、真空泵旋片,以及 F、H 级电机、变压器等设备中作槽楔、绝缘垫块、垫块、接线板等耐高温绝缘构件。

本发明具有如下优点:

- 1. 开环聚合酚醛树脂是一类新型树脂体系,固化过程中无小分子放出,克服了传统酚醛树脂固化为缩合反应、释放小分子的弊病,制品孔隙率低。纤维增强复合材料的成型加工性好,设备通用,易于实现工业化生产。
- 2. 开环聚合酚醛树脂具有较高的热稳定性, 纤维增强复合材料的电气、物理及机械性能优良, 尤其是高温机械强度突出, 适用作 150℃~180℃长期使用的耐高温高性能结构材料和电绝缘材料。
 - 3. 本发明的苯并噁噪的合成工艺简单,操作方便,设备通用,环化率高。
- 4. 开环聚合酚醛树脂的成本大大低于双马来酰亚胺树脂、二苯醛树脂和 有机硅树脂,具有高的性能/价格比, 经济效益显著。

实施例:

1. 在配备搅拌器、回流冷凝器和温度计的三颈瓶中加入由例 5 合成的苯

表 1 几种 H 级层压玻璃布板的性能比较

		幸	*	
装 你 给	上3255 二苯酰 层压衰离布板	9334 双马来酰亚 胺居压玻璃布板	3250 有机硅环氧 层压玻璃布板	本发明的 MDAPFI EGF 层压玻璃布板
高度, g/cm²		¥1.8		1.73
京都事業	I	I	I	Ξ
与丁配路書房、ひ	>250	7280	≥250	222
灰田溫度, MPa. 常态	≥343	\$ 3	≥196	443
1800		≥176		262
拉伸强度,MPa. 纵向	×294	4 4-	≥167	327
等也資價,KJ/m2数回	≥147	₹147	≥78.4	176
大心 医原心 人名	8895≪	×4900	0961∧	7068
表面电阻率,MO,常态时	≥102	>10•	≥10′	4.3×107
2000年	≥10²	Ø1≪	≥105	4.6×10*
体积电阻率 M.D.m		eneral de la companya de la company		
44.00	№ 10°	% 	\$10 M	1.7×107
液木品	≫10	№	×10°	1.2×10 ⁵
1800	¥10°.	% N	V 102	1.4×10*
- 小原摄耗因数		<0.05	₹0.04	0.012
		Janes		

半吃嗪甲苯溶液 (固含量 40%) 200 份, 6101 环氧树脂 20 份, N, N-二甲基苄胺 1 份, 在 50℃混合 30 分钟, 得到固含量 43%的开环聚合酚醛树脂溶液, 粘度 (涂 4 # 杯, 25℃) 为 12.5 秒。凝胶化时间 (平板小刀法, 150℃) 为 4 分钟。树脂溶液浸渍 KH-550 处理的无碱玻璃布, 经 100~120℃烘焙 12 分钟得到预浸料。预浸料 21 层选加后加模板放入压床, 升温, 视流胶情况逐步加压, 150~160℃施满压。在 170~180℃热压固化 2 小时。再经 170℃后处 迎3 小时,得到红棕色的玻璃布层压板。TGA 分析,固化树脂失重 5%、15%和 50%的温度分别为 336℃、468℃和 609℃。物性检测,玻璃布层压板的吸水性(蒸馏水浸泡 48 小时)为 0.7%,粘结强度 6.7KN,常态和 180℃的弯曲强度、体积电阻率分别为 517MPa 和 267MPa. 4.1×105MΩ·m 和 5.2×102MΩ·m.常态的介电常数和介质损耗角正切值为 4.75 和 0.03。

- 2. 按例 4 合成的苯并噻嗪溶液(固含量 32%)250 份、6101 环氧树脂 20份、N、N-二甲基苄胺 1 份,在 50℃混合 30 分钟,得到橙黄色开环聚合酚醛树脂溶液、粘度(4 # 杯, 25℃)11.5 秒,凝胶化时间(平板小刀法,150℃)5 分 40 秒。树脂溶液浸渍 KH-550 处理的无碳玻璃布,按照例 1 的成型工艺,得到没红棕色玻璃布层压板。层压板常恋的弯曲强度 650MPa,体积电阻率 4.2×10⁶MΩ·m 180℃的弯曲强度 223MPa。
- 3. 由例 5 合成的苯并噻嗪物溶液, 经减压蒸馏除去溶剂。苯并噻嗪固体 50 份、线型聯醛树脂 50 份、六次甲基四胺 6 份等组分溶于 100 份丙酮中, 30℃ 搅拌 30 分钟, 得到红棕色开环聚合酚醛树脂溶液, 粘度 (涂 4 # 杯, 25℃) 14 秒, 凝胶化时间 (平板小刀法, 150℃) 37 秒。树脂溶液浸渍 KH 550 处理的无碱玻璃布, 在 60℃供给 10 分钟, 预浸料 22 层迭合加模板, 90℃ 人压床, 升温, 视流胶情况逐渐施压, 130℃ 施满压, 在 170℃ 热压固化 2 小时, 再于 170℃ 后处理 3 小时, 得黄棕色玻璃布层压板, 固化树脂失重 (TGA) 5%、15%和 50% 的温度分别为 295℃、435℃和 530℃。层压板常压弯曲强度、体积电阻率和介电常数分别为 576MPa、4.1×106MΩ·in 和 4.65, 155℃的弯曲强度为 318MPa.

4. 在配备搅拌器、冷覆器和湿度计的三颈瓶中,加入多聚甲醛 12g (0.4mol)、乙醇 20ml、NaOH 0.2g,在 40℃反应 1 小时至溶液透明 (PH>8),冰浴降温至 5℃,加入苯胺 18.8g (0.2mol))、二氧六环 60ml,在 5℃搅拌 1 小时后,加入双酚 A 22.8g (0.1mol)、二氧六环 40ml,升温至 80℃回流5 小时后降温,生成损费色苯并噻嗪透明拾液。H-NMR 检测成环率>80%。

- 5. 多軍甲醛 6g (0.2mol)、乙醇 20ml, NaOH 0.1g, 在 40℃反应 1 小时至溶液透明,降温至 14℃加入甲苯 20ml、二苯甲烷二胺 9.98g (0.05mol),在 15℃反应 1 小时后,加入甲苯 20ml、苯酚 9.4g (0.1mol),升温至 80℃ 回流 5 小时后降温、静量分层、分离上层水液、得到预黄色的苯并噁嗪甲苯溶液,成环率>70%。
- 6.36%的甲醛水溶液7.6ml (0.1mol), 三乙胺0.18g, 搅拌升温至50℃,加入二苯甲烷二胺4.95g (0.025mol),二胺溶解后加入间甲酚5.4g (0.05mol)、甲苯30ml,升温至80℃回流4小时,降温沉析出苯并噻嗪白色粉状物。成环率>95%。

性能测量方法说明如下:

- 1. 层压板的耐热等级: 按 JB2624 79 "电工绝缘授资接和接布块递老化试验方法—割载性" 捌定。
- 2. 层压板的机械性能和电气性能: 按 GBS130-85 "电气绝缘层压板试验方法" 测定。
- 3. 树脂各糖液粘度: 用除 4 号杯。参照 GB1723 79 "涂料粘度的侧定(乙法)" 测定。
 - 4. 树脂溶液固含量: 多照 GB1725-88 "涂料固含量的测定方法"测定。
 - 5. 预提料挥发份: 校 GB6056-85 "预提料挥发份含量试验方法" 测定。
- 6. 預提料可將性何聯合量: 按 GB7192 -- 87 "预提料何期含量试验方法" 例足。